Spediz. abb. post. - art. 1, comma 1 Legge 27-02-2004, n. 46 - Filiale di Roma



Anno 156° - Numero 219

GAZZETTA

UFFICIALE

DELLA REPUBBLICA ITALIANA

PARTE PRIMA

Roma - Lunedì, 21 settembre 2015

SI PUBBLICA TUTTI I GIORNI NON FESTIVI

DIREZIONE E REDAZIONE PRESSO IL MINISTERO DELLA GIUSTIZIA - UFFICIO PUBBLICAZIONE LEGGI E DECRETI - VIA ARENULA, 70 - 00186 ROMA Amministrazione presso l'istituto poligrafico e zecca dello stato - via salaria, 1027 - 00138 roma - centralino 06-85081 - l'ibreria dello stato PIAZZA G. VERDI, 1 - 00198 ROMA

- La Gazzetta Ufficiale, Parte Prima, oltre alla Serie Generale, pubblica cinque Serie speciali, ciascuna contraddistinta da autonoma numerazione:
 - 1ª Serie speciale: Corte costituzionale (pubblicata il mercoledì)
 - 2ª Serie speciale: Comunità europee (pubblicata il lunedì e il giovedì) 3ª Serie speciale: Regioni (pubblicata il sabato)

 - 4ª Serie speciale: Concorsi ed esami (pubblicáta il martedì e il venerdì)
 - 5ª Serie speciale: Contratti pubblici (pubblicata il lunedì, il mercoledì e il venerdì)

La Gazzetta Ufficiale, Parte Seconda, "Foglio delle inserzioni", è pubblicata il marted i, il giovedì e il sabato

AVVISO ALLE AMMINISTRAZIONI

Al fine di ottimizzare la procedura di pubblicazione degli atti in Gazzetta Ufficiale, le Amministrazioni sono pregate di inviare, contemporaneamente e parallelamente alla trasmissione su carta, come da norma, anche copia telematica dei medesimi (in formato word) al seguente indirizzo di posta elettronica certificata: gazzettaufficiale@giustiziacert.it, curando che, nella nota cartacea di trasmissione, siano chiaramente riportati gli estremi dell'invio telematico (mittente, oggetto e data).

Nel caso non si disponga ancora di PEC, e fino all'adozione della stessa, sarà possibile trasmettere gli atti a: gazzettaufficiale@giustizia.it

SOMMARIO

LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

DECRETO-LEGGE 20 settembre 2015, n. 146.

Misure urgenti per la fruizione del patrimonio storico e artistico della Nazione. (15G00165)... Pag.

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

Ministero dello sviluppo economico

DECRETO 3 settembre 2015.

Scioglimento della «Vas società cooperativa a r.l.», in San Marzano sul Sarno e nomina del commissario liquidatore. (15A07013)...... Pag. DECRETO 3 settembre 2015.

Nomina del commissario liquidatore della società cooperativa «Le Rose - Scrl», in Salerno. (15A07014).....

2

DECRETO 3 settembre 2015.

Nomina del commissario liquidatore della «Edilizia Fausta soc. coop. a r.l.», in Pozzuoli. (15A07015).....

Pag.

ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

Agenzia italiana del farmaco

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amicasil» (15A06897).....



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Keto- profene Sale di Lisina Sandoz Gmbh» (15A06898)	Pag.	4	Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azitromicina Mylan». (15A06930)	Pag.	7
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rabeprazolo Alter». (15A06899)	Pag.	4	Ministero dell'economia e delle finanze		
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in	1 48.	·	Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 1° settembre 2015. (15A07091)	Pag.	8
commercio del medicinale per uso umano «Efferalgan» (15A06900)	Pag.	5	Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 2 settembre 2015. (15A07092)	Pag.	8
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Combigan» (15A06901)	Pag.	5	Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 3 settembre 2015. (15A07093)	Pag.	9
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zomacton» (15A06902)	Pag.	5	Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 4 settembre 2015. (15A07094)	Pag.	9
Modifico dell'entenigrazione ell'immissione in			Ministero dello sviluppo economico		
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gliclazide Laboratori eurogenerici». (15A06903)	Pag.	5	Espropriazione definitiva in favore del Ministero dello sviluppo economico degli immobili siti nel comune di Pescopagano nell'ambito del progetto		
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluad» (15A06904)	Pag.	6	n. 39/60/COM/6057/01 «strada di collegamento dell'abitato di Muro Lucano con la S.S. 401 Ofantina» 1° lotto. (15A07010)	Pag.	10
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Agrippal S1» (15A06905)	Pag.	6	Abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di terra all'organismo «Cocert s.r.l.», in Gravina di Puglia. (15A07016).	Pag.	10
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gemcitabina Hospira Italia». (15A06906)	Pag.	6	Rinnovo dell'abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici all'organismo «C.V.E. s.r.l.», in Sarego. (15A07017)	Pag.	10
Modifica dell'autorizzazione all'immissione in			Rinnovo dell'abilitazione all'effettuazione di		



LEGGI ED ALTRI ATTI NORMATIVI

DECRETO-LEGGE 20 settembre 2015, n. 146.

Misure urgenti per la fruizione del patrimonio storico e artistico della Nazione.

IL PRESIDENTE DELLA REPUBBLICA

Visti gli articoli 9, 77 e 87 della Costituzione;

Visto gli articoli 3 e 101 del decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42, e successive modificazioni;

Rilevata la straordinaria necessità e urgenza di adottare misure che assicurino la continuità del servizio pubblico di fruizione del patrimonio storico e artistico della Nazione;

Vista la deliberazione del Consiglio dei ministri, adottata nella riunione del 18 settembre 2015;

Sulla proposta del Presidente del Consiglio dei ministri e del Ministro dei beni e delle attività culturali e del turismo, di concerto con il Ministro dell'economia e delle finanze, il Ministro del lavoro e delle politiche sociali, il Ministro per la semplificazione e la pubblica amministrazione;

E M A N A il seguente decreto-legge:

Art. 1.

Modifiche alla legge n. 146 del 1990 in materia di sciopero nei servizi pubblici essenziali

1. All'articolo 1, comma 2, lettera *a)*, della legge 12 giugno 1990, n. 146, e successive modificazioni, dopo le parole: "di vigilanza sui beni culturali;" sono aggiunte le seguenti: "l'apertura al pubblico di musei e luoghi della cultura, di cui all'articolo 101 del decreto legislativo 22 gennaio 2004, n. 42, e successive modificazioni;".

Art. 2.

Entrata in vigore

1. Il presente decreto entra in vigore il giorno stesso della sua pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà presentato alle Camere per la conversione in legge.

Il presente decreto, munito del sigillo dello Stato, sarà inserito nella Raccolta ufficiale degli atti normativi della Repubblica italiana. È fatto obbligo a chiunque spetti di osservarlo e di farlo osservare.

Dato a Roma, addì 20 settembre 2015

MATTARELLA

Renzi, Presidente del Consiglio dei ministri

Franceschini, Ministro dei beni e delle attività culturali e del turismo

Padoan, Ministro dell'economia e delle finanze

Poletti, Ministro del lavoro e delle politiche sociali

Madia, Ministro per la semplificazione e la pubblica amministrazione

Visto, il Guardasigilli: Orlando

15G00165

DECRETI, DELIBERE E ORDINANZE MINISTERIALI

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

DECRETO 3 settembre 2015.

Scioglimento della «Vas società cooperativa a r.l.», in San Marzano sul Sarno e nomina del commissario liquidatore.

IL DIRETTORE GENERALE

PER LA VIGILANZA SUGLI ENTI, IL SISTEMA COOPERATIVO E LE GESTIONI COMMISSARIALI

Visto l'art. 12 del decreto legislativo 2 agosto 2002, n. 220;

Visto l'art. 2545-septies decies c.c.;

Visto l'art. 1 legge n. 400/75 e l'art. 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Visto il decreto del Ministero dello sviluppo economico in data 17/01/2007 concernente la determinazione dell'importo minimo di bilancio ai fini dello scioglimento d'ufficio ex art. 2545-septies decies c.c.;

Visto il D.P.C.M. del 5 dicembre 2013 n. 158, recante il regolamento di organizzazione del Ministero dello sviluppo economico, per le competenze in materia di vigilanza sugli enti cooperativi;

Viste le risultanze ispettive effettuate dal revisore incaricato dal Ministero dello sviluppo economico e relative alla società cooperativa sotto indicata, cui si rinvia e che qui si intendono richiamate;

Visti gli ulteriori accertamenti effettuati dall'ufficio presso il registro delle imprese, che hanno confermato il mancato deposito dei bilanci per più di due anni consecutivi;









Considerato che è stato assolto l'obbligo di cui all'art. 7 della legge 7 agosto 1990 n. 241, dando comunicazione dell'avvio del procedimento e che il legale rappresentante non ha formulato osservazioni e/controdeduzioni;

Tenuto conto che l'Ente risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2545-septiesdecies c.c.;

Visto il parere espresso dalla Commissione centrale per le cooperative in data 1° luglio 2015 favorevole all'adozione del provvedimento di scioglimento per atto d'autorità con nomina di commissario liquidatore;

Ritenuta l'opportunità di disporre il provvedimento di scioglimento per atto d'autorità ai sensi dell'art. 2545-septiesdecies c.c., con contestuale nomina del commissario liquidatore;

Decreta:

Art. 1.

La società cooperativa "VAS SOCIETA' COOPERA-TIVA A R.L." con sede in San Marzano sul Sarno (SA) (codice fiscale 04872790656), è sciolta per atto d'autorità ai sensi dell'art. 2545-septiesdecies c.c.

Art. 2.

Considerati gli specifici requisiti professionali, come risultanti dal *curriculum vitae*, è nominato commissario liquidatore il rag. Alfonso Acanfora, nato a Pompei (NA) il 13 febbraio 1975 (codice fiscale CNFLNS75B13G813N) e domiciliato in Scafati (SA), via Leonardo da Vinci n. 05 - Galleria Aurora.

Art. 3.

Al predetto commissario liquidatore spetta il trattamento economico previsto dal decreto ministeriale del 23 febbraio 2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

Avverso il presente provvedimento è possibile proporre ricorso amministrativo al Tribunale amministrativo regionale ovvero straordinario al Presidente della Repubblica nei termini e presupposti di legge.

Roma, 3 settembre 2015

Il direttore generale: Moleti

15A07013

DECRETO 3 settembre 2015.

Nomina del commissario liquidatore della società cooperativa «Le Rose - Scrl», in Salerno.

IL DIRETTORE GENERALE

PER LA VIGILANZA SUGLI ENTI, IL SISTEMA COOPERATIVO E LE GESTIONI COMMISSARIALI

Visto l'art. 12 del decreto legislativo 2 agosto 2002, n. 220; Visti gli artt. 2545-septiesdecies c.c. e 223-septiesdecies disp. att. c.c.; Visti gli artt. 1 legge n. 400/75 e 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Visto il decreto dirigenziale 30 gennaio 2013 n. 4/CC/2013 (GU n. 44 del 21/2/2013) del Ministero dello Sviluppo Economico con il quale la Società cooperativa "LE ROSE - SCRL", con sede in Salerno, codice fiscale 02803970652, è stata sciolta senza far luogo alla nomina del commissario liquidatore, ai sensi dell'art. 223-septiesdecies disp. att. c.c.;

Vista la nota n. 71518 del 30 aprile 2013, con la quale veniva richiesta la cancellazione dal Registro delle Imprese anche della società cooperativa "LE ROSE - SCRL"

Vista la nota pervenuta in data 5 marzo 2015, prot. n. 30404, con la quale il legale rappresentante della società cooperativa in questione comunica che la cooperativa stessa risulta intestataria di beni immobili come da atto notarile prodotto e agli atti.

Tenuto conto che l'Ente risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art. 2545-septiesdecies, 2° comma c.c.;

Vista la nota ministeriale prot. n. 81800 del 3 giugno 2015 indirizzata alla C.C.I.A.A. di Salerno ed inviata per conoscenza al legale rappresentante della società cooperativa, nella quale si manifestava l'intendimento dell'Amministrazione a procedere alla nomina di un commissario liquidatore e si dichiarava inefficace per la cooperativa "LE ROSE - SCRL" la richiamata nota n. 71518 del 30 aprile 2013;

Considerato che il provvedimento di cui al decreto dirigenziale del 30 gennaio 2013 n. 4/CC/2013 del Ministero dello sviluppo economico con il quale la società cooperativa citata è stata sciolta ai sensi dell'art. 223-septiesdecies disp. att. c.c. senza far luogo alla nomina del commissario liquidatore, risulta quindi viziato ai sensi dell'art. 21-quinquies della legge 7 agosto 1990, n. 241 nella parte in cui non viene nominato un commissario liquidatore per provvedere, tra l'altro, alla liquidazione dei cespiti di tipo immobiliare;

Ritenuta la necessità di integrare il succitato decreto dirigenziale del 30 gennaio 2013 n. 4/CC/2013 con la nomina di un commissario liquidatore al fine di verificare la complessiva situazione patrimoniale dell'ente e provvedere alla successiva liquidazione dei beni immobili appresi alla massa concorsuale;

Valutati quali idonei alla funzione gli specifici requisiti personali e professionali risultanti dal *curriculum* vitae et studiorum del dott. Francesco De Rosa, nato a Polla (SA), il 4 dicembre 1966, codice fiscale DRS FNC 66T04 G793Q, domiciliato in Sala Consilina (SA), Via Fonti n. 105;

Decreta:

Art. 1.

È nominato, in forza dell'art. 2545-septiesdecies, 2° comma c.c., quale commissario liquidatore della già sciolta società cooperativa "LE ROSE - SCRL", con sede in Salerno, codice fiscale 02803970652, ai sensi

dell'art. 223-septies decies disp. att. c.c., il dott. Francesco De Rosa, nato a Polla (SA), il 4 dicembre 1966 (codice fiscale DRS FNC 66T04 G793Q), domiciliato in Sala Consilina (SA), Via Fonti n. 105;

Art. 2.

Al predetto commissario liquidatore spetta il trattamento economico previsto dal D.M. 23.02.2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Avverso il presente provvedimento è possibile proporre ricorso amministrativo al Tribunale amministrativo regionale ovvero straordinario al Presidente della Repubblica nei termini e presupposti di legge.

Roma, 3 settembre 2015

Il direttore generale: Moleti

15A07014

DECRETO 3 settembre 2015.

Nomina del commissario liquidatore della «Edilizia Fausta soc. coop. a r.l.», in Pozzuoli.

IL DIRETTORE GENERALE

PER LA VIGILANZA SUGLI ENTI, IL SISTEMA COOPERATIVO E LE GESTIONI COMMISSARIALI

Visto l'art. 12 del decreto legislativo 2 agosto 2002, n. 220;

Visti gli artt. 2545-septiesdecies c.c. e 223-septiesdecies disp. att. c.c.;

Visti gli artt. 1 legge n. 400/75 e 198 del regio decreto 16 marzo 1942, n. 267;

Visto il decreto direttoriale del 22 gennaio 2015 n. 1/ SC/2015 (GU n. 35 del 12/2/2015) del Ministero dello sviluppo economico con il quale la Società Cooperativa "EDILIZIA FAUSTA SOC. COOP. A R.L.", con sede in Pozzuoli (NA), codice fiscale 80044440636, è stata sciolta senza far luogo alla nomina del commissario liquidatore, ai sensi degli artt. 2545-septiesdecies c.c. e 223-septiesdecies disp. att. c.c.;

Vista la nota n. 2904 del 3 marzo 2015 con la quale veniva richiesta la cancellazione dal registro delle imprese anche della Società Cooperativa "EDILIZIA FAUSTA SOC. COOP. A R.L.";

Viste le note pervenute in data 21 maggio 2015 ed acquisite al protocollo con i numeri 73244 e 73972, il legale rappresentante della società in parola ha comunicato che la cooperativa risulta tuttora intestataria di beni immobili, come da visure catastali prodotte e agli atti;

Tenuto conto che l'Ente risulta trovarsi nelle condizioni previste dall'art 2545-septiesdecies, 2° comma c.c.;

Vista la nota ministeriale prot. n. 82712 del 4 giugno 2015 indirizzata alla C.C.I.A.A. di Napoli ed inviata per conoscenza al legale rappresentante della società | 15A07015

cooperativa, nella quale si manifestava l'intendimento dell'Amministrazione a procedere alla nomina di un commissario liquidatore e si dichiarava inefficace, per la cooperativa "EDILIZIA FAUSTA SOC. COOP. A R.L." la richiamata nota n. 29024 del 3 marzo 2015;

Considerato che il provvedimento di cui al decreto direttoriale del 22 gennaio 2015 n. 1/SC/2015 del Ministero dello sviluppo economico con il quale la società cooperativa citata è stata sciolta ai sensi degli artt. 2545-septiesdecies c.c. e 223-septiesdecies disp. att. c.c. senza far luogo alla nomina del commissario liquidatore, risulta quindi viziato ai sensi dell'art. 21-quinquies della legge 7 agosto 1990, n. 241 nella parte in cui non viene nominato un commissario liquidatore per provvedere, tra l'altro, alla liquidazione dei cespiti di tipo immobiliare;

Ritenuta la necessità di integrare il succitato decreto direttoriale del 22 gennaio 2015 n. 1/SC/2015 con la nomina di un commissario liquidatore al fine di verificare la complessiva situazione patrimoniale dell'ente e provvedere alla successiva liquidazione dei beni immobili appresi alla massa concorsuale;

Valutati quali idonei alla funzione gli specifici requisiti personali e professionali risultanti dal curriculum vitae et studiorum del dott. Vincenzo Sica, nato a Torre Annunziata (NA), il 7 luglio 1961, codice fiscale SCIV-CN61L07L245M, con studio in Torre Annunziata (NA), Corso Umberto I n. 90;

Decreta:

Art. 1.

È nominato, in forza dell'art. 2545-septiesdecies, 2° comma c.c., quale commissario liquidatore della già sciolta società cooperativa "EDILIZIA FAUSTA SOC. COOP. A R.L.", con sede in Pozzuoli (NA) (codice fiscale 80044440636), ai sensi degli artt. 2545-septiesdecies 1° comma c.c. e 223-septies decies disp. att. c.c., dott. Vincenzo Sica, nato a Torre Annunziata (NA), il 7 luglio 1961, codice fiscale SCIVCN61L07L245M, con studio in Torre Annunziata (NA), Corso Umberto I n. 90.

Art. 2.

Al predetto commissario liquidatore spetta il trattamento economico previsto dal D.M. 23.02.2001.

Il presente decreto sarà pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

Avverso il presente provvedimento è possibile proporre ricorso amministrativo al Tribunale amministrativo regionale ovvero straordinario al Presidente della Repubblica nei termini e presupposti di legge.

Roma, 3 settembre 2015

Il direttore generale: Moleti



ESTRATTI, SUNTI E COMUNICATI

AGENZIA ITALIANA DEL FARMACO

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Amicasil»

Estratto determina V&A n. 1574/2015 del 31 agosto 2015

È autorizzata la seguente variazione: B.II.f.1.b.1 Modifica della durata di conservazione o delle condizioni di magazzinaggio del prodotto finito - Estensione della durata di conservazione del prodotto finito - Così come confezionato per la vendita, B.II.d.1.e Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito - Modifica al di fuori dei limiti di specifica approvati relativamente al medicinale "AMICASIL", nelle forme e confezioni:

AIC n. 024459137 - " 500 mg/2 ml soluzione iniettabile " 10 fiale

Allargamento del limite relativo alla specifica "Amikacin Assay", esclusivamente al termine del periodo di validità: da "95.0%-105.0%" a "90.0%-110.0%".

Contestualmente, viene esteso anche il periodo di validità del medicinale così come confezionato per la vendita: da 24 mesi a 36 mesi.

Titolare AIC: PHARMATEX ITALIA S.R.L. (codice fiscale 03670780158) con sede legale e domicilio fiscale in Via Appiani, 22, 20121 - Milano (MI) Italia

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della Determina AIFA n. 371 del 14 aprile 2014 pubblicata in *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 3 maggio 2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

15A06897

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Ketoprofene Sale di Lisina Sandoz Gmbh»

Estratto determina V&A n. 1575/2015 del 31 agosto 2015

È autorizzata la seguente variazione: B.I.a.1.b) Modifica del fabbricante di una materia prima, di un reattivo o di un prodotto intermedio utilizzati nel procedimento di fabbricazione di un principio attivo o modifica del fabbricante del principio attivo (compresi eventualmente i siti di controllo della qualità), per i quali non si dispone di un certificato di conformità alla farmacopea europea - Introduzione di un fabbricante del principio attivo avente il sostegno di un ASMF (Master File del principio attivo), relativamente al medicinale "KETOPROFENE SALE DI LISINA SANDOZ GMBH", nelle forme e confezioni:

 $\rm AIC~n.~038458016$ - "80 mg granulato per soluzione orale" 30 bustine bipartite

aggiunta del produttore di principio attivo Ketoprofene Sale di Lisina: Clarochem Ireland Limited, Damastown, Mulhuddart, Dublin 15 - Ireland

Titolare AIC: SANDOZ GMBH con sede legale e domicilio in BIOCHEMIESTRASSE 10, 6250 - KUNDL (AUSTRIA)

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della Determina AIFA n. 371 del 14 aprile 2014 pubblicata in *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 3 maggio 2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

15A06898

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Rabeprazolo Alter».

Estratto determina V&A n. 1619/2015 del 1° settembre 2015

È autorizzata la seguente variazione: B.II.a.3.b.2) Modifiche nella composizione (eccipienti) del prodotto finito - Altri eccipienti - Modifiche qualitative o quantitative di uno o più eccipienti tali da avere un impatto significativo sulla sicurezza, la qualità o l'efficacia del medicinale, relativamente al medicinale "RABEPRAZOLO ALTER", nelle forme e confezioni:

AIC n. 039995016 - "10 mg compresse gastroresistenti" 7 compresse

 $AIC\ n.\ 039995028$ - "10 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse

 $AIC\ n.\ 039995030$ - "10 mg compresse gastroresistenti" 28 compresse

 $AIC\ n.\ 039995042$ - "10 mg compresse gastroresistenti" 30 compresse

 $\,$ AIC n. 039995055 - "20 mg compresse gastroresistenti" 7 compresse

 $AIC\ n.\ 039995067$ - "20 mg compresse gastroresistenti" 14 compresse

 $AIC\ n.\ 039995079$ - "20 mg compresse gastroresistenti" 28 compresse

AIC n. 039995081 - "20 mg compresse gastroresistenti" 30 compresse

modifica della composizione quali-quantitativa del rivestimento gastroresistente della compressa (sia per il dosaggio da 10 mg che da 20 mg) e conseguente modifica anche della specifica al rilascio del peso medio della compressa per ambedue i dosaggi.

Periodo di validità: 2 anni e come condizione di conservazione: Non conservare a temperatura superiore ai 25°C. Non refrigerare.

Titolare AIC: LABORATORI ALTER S.R.L. (codice fiscale 04483510964) con sede legale e domicilio fiscale in Via Egadi, 7, 20144 - Milano (MI) Italia

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della determina AIFA n. 371 del 14 aprile 2014 pubblicata in *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 3 maggio 2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione: dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.



Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Efferalgan»

Estratto determina V&A n. 1613/2015 del 1° settembre 2015

È autorizzata la seguente variazione: B.II.d.1.e Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito Modifica al di fuori dei limiti di specifica approvati, relativamente al medicinale "EFFERALGAN", nelle forme e confezioni:

AIC n. 026608125 - "500 mg compresse" 16 compresse

DA	A
3.2.P.5.1 Specifications Dissolution (release and shelf-life)	3.2.P.5.1 Specifications Dissolution (release and shelf-life)
Paracetamol dissolved in 30 minutes ≥ 80 %	Paracetamol dissolved in 30 minutes $S1 \ge 80$ % (each unit of $n = 6$) If $S1$ is not passed: $S2 \ge 75$ % (mean of $n = 12$) and ≥ 60 % (each unit of $n = 12$) If $S1$ and $S2$ are not passed:
	S3: \geq 75 % (mean of n = 24) and \geq 60 % (at least 22 units of n = 24) and \geq 50 % (each unit of n = 24)

Titolare AIC: UPSA SAS con sede legale e domicilio fiscale in 3 Rue Joseph Monier, Rueil Malmaison 92500 Francia

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della determina AIFA n. 371 del 14/04/2014 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 3/05/2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana.

15A06900

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Combigan»

Estratto determina V&A n. 1514/2015 dell'11 agosto 2015

Medicinale: COMBIGAN.

È autorizzata la seguente variazione:

Aggiunta del sito Allergan Sales LLC (Waco) per una parte o per la totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito, per il confezionamento secondario, per le prove e il controllo dei lotti

Aggiunta del sito Sterigenic, New Mexico, USA per la fabbricazione di una parte o della totalità del procedimento di fabbricazione del prodotto finito. Sito in cui sono effettuate tutte le operazioni ad eccezione del rilascio dei lotti, del controllo dei lotti e del confezionamento secondario, per i medicinali sterili, ad eccezione dei medicinali biologici e immunologici.

Modifica nel procedimento di fabbricazione del prodotto finito.

Riduzione del filter flush volume da 25L a 20L per il nuovo sito Allergan Sales LLC (Waco),

relativamente alla specialità medicinale ed alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Procedura: UK/H/0807/001/II/026/G.

Tipologia della variazione: B.II.b.1 *a)* B.II.b.1.f) B.II.b.2.a) B.II.b.3.z).

Titolare AIC: Allergan Pharmaceuticals Ireland.

Smaltimento scorte:

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1, comma 5, della Determina AIFA n. 371 del 14 aprile 2014 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 3 maggio 2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione:

La presente determinazione è efficace dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla Società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

15A06901

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Zomacton»

Estratto determina V&A n. 1515/2015 dell'11 agosto 2015

Medicinale: ZOMACTON.

È autorizzata la seguente variazione:

la conservazione della sostanza attiva preparata su larga scala (throughput increase process) da biomasse conservate in sacche di polietilene per 36 mesi a -70°C;

la conservazione della sostanza attiva preparata da biomasse conservate in contenitori a pressione in acciaio per 36 mesi a -70°C e -20°C,

relativamente alla specialità medicinale ed alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di Mutuo Riconoscimento.

Procedura: FR/H/0016/002,004/II/056. Tipologia della variazione: B.I.d.1 *b*) 2.

Titolare AIC: Ferring S.p.A

Smaltimento scorte:

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1, comma 5, della Determina AIFA n. 371 del 14 aprile 2014 pubblicata in *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 3 maggio 2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione:

La presente determinazione è efficace dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla Società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

15A06902

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gliclazide Laboratori eurogenerici».

Estratto determina V&A n. 1516/2015 dell'11 agosto 2015

Medicinale: GLICLAZIDE LABORATORI EUROGENERICI

È autorizzata la seguente variazione: In aggiunta alla dimensione di lotto già autorizzata - 42,5 kg (250.000 compresse) – si autorizza la nuova dimensione del lotto di prodotto finito da 170 kg









(1.000.000 compresse) relativamente alla specialità medicinale ed alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di Mutuo riconoscimento.

Procedura: DK/H/2270/001/II/002 Tipologia della variazione: B.II.b.4.d

Titolare AIC: EG S.P.A.

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della determina AIFA n. 371 del 14/04/2014 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n.101 del 3/05/2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione la presente determinazione è efficace dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla Società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

15A06903

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Fluad»

Estratto determina V&A n. 1590/2015 del 31 agosto 2015

Medicinale: FLUAD

È autorizzata la seguente variazione:

- 1. Introduzione del sito di LVP per l'esecuzione di metodi analitici sulla DS (Monovalent Pooled Harvest) di FLUAD;
- 2. Introduzione del sito di LVP per l'esecuzione di metodi analitici sul DP (Bulk formulato trivalente adiuvato e Prodotto Finito) di FLUAD;

relativamente alla specialità medicinale ed alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Procedura: IT/H/0104/001/II/111/G

Tipologia della variazione: B.I.a.1.a) B.II.b.2.b) Titolare AIC: Novartis Vaccines Influenza Srl

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della determina AIFA n.371 del 14/04/2014 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 3/05/2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione la presente determinazione è efficace dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla Società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

15A06904

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Agrippal S1»

Estratto determina V&A n. 1591/2015 del 31 agosto 2015

(Autorizzazione della variazione relativamente al medicinale AGRIPPAL S1).

È autorizzata la seguente variazione: Introduzione del sito di LVP per l'esecuzione di metodi analitici sulla DS (Monovalent Pooled Harvest) di AGRIPPAL S1.

2. Introduzione del sito di LVP per l'esecuzione dIi metodi analitici sul DP (Bulk formulato trivalente adiuvato e Prodotto Finito) di AGRIPPAL S1

relativamente alla specialità medicinale ed alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Procedura: IT/H/0102/001/II/095/G

Tipologia della variazione: B.I.a.1.a) B.II.b.2.b) Titolare AIC: Novartis Vaccines Influenza Srl

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della determina AIFA n. 371 del 14/04/2014 pubblicata in *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 03/05/2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione: la presente determinazione è efficace dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla Società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

15A06905

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Gemcitabina Hospira Italia».

Estratto determinazione V&A n. 1621/2015 del 2 settembre 2015

(Autorizzazione della variazione relativamente al medicinale GEMCITABINA HOSPIRA ITALIA).

È autorizzata la seguente variazione: modifica dei parametri di specifica e /o dei limiti del prodotto finito. Modifica che non rientra nei limiti di specifica approvati. Modifica del parametro di specifica purezza cromatografica per il prodotto finito sia al rilasacio che alla shelf life

relativamente alla specialità medicinale ed alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Procedura: UK/H/1862/001/II/020 Tipologia della variazione: B.II.d.1 e) Titolare AIC: Hospira Italia S.r.l.

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della Determina AIFA n. 371 del 14/04/2014 pubblicata in *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 03/05/2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione: la presente determinazione è efficace dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla Società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

15A06906

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Lamictal»

Estratto determina V&A n. 1623/2015 del 2 settembre 2015

(Autorizzazione della variazione relativamente al medicinale "LAMICTAL").





È autorizzata la seguente variazione: Modifica delle sezioni 3, 4.2, 4.4, 4.8 del Riassunto delle caratteristiche del prodotto e relativi paragrafi del Foglio Illustrativo, per aggiunta di eventi avversi e relative frequenze

relativamente al medicinale "LAMICTAL", nelle forme e confezioni, la cui modifica di denominazione è approvata, altresì, secondo la lista dei termini standard della Farmacopea Europea:

da

027807054 - "25 mg compresse dispersibili/masticabili" 28 compresse

027807066 - "5 mg compresse dispersibili/masticabili" 28 compresse

027807078 - "100 mg compresse dispersibili/masticabili" $56\ compresse$

027807080 - "50 mg compresse dispersibili/masticabili" 56 compresse

027807092 - "200 mg compresse dispersibili/masticabili" $56\ compresse$

027807130 - "25 mg compresse dispersibili/masticabili" 42 compresse dispersibili confezione starter per monoterapia

027807142 - "25 mg compresse dispersibili/masticabili" 21 compresse dispersibili confezione starter per terapia aggiuntiva con valproato

027807155 - "50 mg compresse dispersibili/masticabili" 42 compresse dispersibili confezione starter per terapia aggiuntiva senza valproato

027807179 - "2 mg compresse dispersibili/masticabili" 30 compresse in flacone hdpe con chiusura a prova di bambino

a

027807054 - "25 mg compresse masticabili/ dispersibili" 28 compresse

027807066 - "5 mg compresse masticabili/ dispersibili" $28\,$ compresse

027807078 - "100~mg compresse masticabili/ dispersibili" 56~compresse

027807080 - "50 mg compresse masticabili/ dispersibili" 56 compresse

027807092 - "200 mg compresse masticabili/ dispersibili" $56\ compresse$

027807130 - "25 mg compresse masticabili/ dispersibili" 42 compresse confezione starter per monoterapia

027807142 - "25 mg compresse masticabili/dispersibili" 21 compresse confezione starter per terapia aggiuntiva con valproato

027807155 - "50 mg compresse masticabili/dispersibili" 42 compresse confezione starter per terapia aggiuntiva senza valproato

027807179 - "2 mg compresse masticabili/dispersibili" 30 compresse in flacone hdpe con chiusura a prova di bambino

Procedure: NL/H/xxxx//WS/80 e NL/H/xxxx//WS/105 Tipologia delle variazioni: C.I.z) C.I.3.b) C.I.4)

Titolare AIC: Glaxosmithkline S.p.a

Stampati

- 1. Il Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve apportare le modifiche autorizzate, dalla data di entrata in vigore della presente determinazione al Riassunto delle caratteristiche del prodotto; entro e non oltre i sei mesi dalla medesima data al foglio illustrativo e all'etichettatura.
- 2. In ottemperanza all'art. 80, commi 1 e 3, del decreto legislativo 24 aprile 2006, n. 219 e s.m.i., il foglio illustrativo e le etichette devono essere redatti in lingua italiana e, limitatamente ai medicinali in commercio nella provincia di Bolzano, anche in lingua tedesca. Il Titolare dell'AIC che intende avvalersi dell'uso complementare

di lingue estere, deve darne preventiva comunicazione all'AIFA e tenere a disposizione la traduzione giurata dei testi in lingua tedesca e/o in altra lingua estera. In caso di inosservanza delle disposizioni sull'etichettatura e sul foglio illustrativo si applicano le sanzioni di cui all'art. 82 del suddetto decreto legislativo.

Smaltimento scorte

Sia i lotti già prodotti alla data di entrata in vigore della presente determinazione che i lotti prodotti nel periodo di cui all'art. 2, comma 1, della presente, non recanti le modifiche autorizzate, possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta. I farmacisti sono tenuti a consegnare il Foglio Illustrativo aggiornato agli utenti, a decorrere dal termine di 30 giorni dalla data di pubblicazione nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana della presente determinazione. Il Titolare AIC rende accessibile al farmacista il foglio illustrativo aggiornato entro il medesimo termine.

Decorrenza di efficacia della determinazione: la presente determinazione è efficace dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla Società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.

15A06907

Modifica dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale per uso umano «Azitromicina Mylan».

Estratto determina V&A n. 1627/2015 del 2 settembre 2015

Medicinale: AZITROMICINA MYLAN.

È autorizzata la seguente variazione Modifica delle prove in corso di fabbricazione o dei limiti applicati durante la fabbricazione del prodotto finito. Altre variazioni. Modifica dei parametri di specifica e/o dei limiti del prodotto finito. Modifica che non rientra nei limiti di specifica approvati relativamente alla specialità medicinale ed alle confezioni autorizzate all'immissione in commercio in Italia a seguito di procedura di mutuo riconoscimento.

Procedura: NL/H/1206/002/II/012/G.

Tipologia della variazione: B.II.d.1.e) B.II.b.5 z).

Titolare AIC: Mylan S.p.a.

Smaltimento scorte

I lotti già prodotti possono essere mantenuti in commercio fino alla data di scadenza del medicinale indicata in etichetta ai sensi dell'art. 1 comma 5 della determina AIFA n. 371 del 14/04/2014 pubblicata nella *Gazzetta Ufficiale* n. 101 del 03/05/2014.

Decorrenza di efficacia della determinazione

La presente determinazione è efficace dal giorno successivo a quello della sua pubblicazione, per estratto, nella *Gazzetta Ufficiale* della Repubblica italiana e sarà notificata alla società titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio del medicinale.







MINISTERO DELL'ECONOMIA E DELLE FINANZE

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 1° settembre 2015.

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA	1,1236
Yen	134,87
Lev bulgaro	1,9558
Corona ceca	27,022
Corona danese	7,4634
Lira Sterlina	0,73280
Fiorino ungherese	314,50
Zloty polacco	4,2375
Nuovo leu romeno	4,4407
Corona svedese	9,4954
Franco svizzero	1,0825
Corona islandese	*
Corona norvegese	9,3560
Kuna croata	7,5520
Rublo russo	72,9868
Lira turca	3,2845
Dollaro australiano	1,5956
Real brasiliano	4,1066
Dollaro canadese	1,4856
Yuan cinese	7,1514
Dollaro di Hong Kong	8,7079
Rupia indonesiana	15856,11
Shekel israeliano	4,4135
Rupia indiana	74,5056
Won sudcoreano	1321,48
Peso messicano	18,9495
Ringgit malese	4,7000
Dollaro neozelandese	1,7749
Peso filippino	52,515
Dollaro di Singapore	1,5869
Baht tailandese	40,165
Rand sudafricano	15,0403

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 2 settembre 2015.

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA	1,1255
Yen	135,21
Lev bulgaro	1,9558
Corona ceca	27,023
Corona danese	7,4632
Lira Sterlina	0,73690
Fiorino ungherese	313,95
Zloty polacco	4,2359
Nuovo leu romeno	4,4403
Corona svedese	9,4968
Franco svizzero	1,0867
Corona islandese	*
Corona norvegese	9,3015
Kuna croata	7,5535
Rublo russo	75,8536
Lira turca	3,3126
Dollaro australiano	1,6061
Real brasiliano	4,1992
Dollaro canadese	1,4919
Yuan cinese	7,1537
Dollaro di Hong Kong	8,7226
Rupia indonesiana	15920,10
Shekel israeliano	4,4248
Rupia indiana	74,5011
Won sudcoreano	1332,76
Peso messicano	19,0198
Ringgit malese	4,7391
Dollaro neozelandese	1,7766
Peso filippino	52,647
Dollaro di Singapore	1,5938
Baht tailandese	40,250
Rand sudafricano	15,1480

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

15A07091



^{*} dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

^{*} dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 3 settembre 2015.

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA	1,1229
Yen	134,98
Lev bulgaro	1,9558
Corona ceca	27,022
Corona danese	7,4615
Lira Sterlina	0,7345
Fiorino ungherese	314,20
Zloty polacco	4,2330
Nuovo leu romeno	4,4305
Corona svedese	9,3907
Franco svizzero	1,0903
Corona islandese	*
Corona norvegese	9,27
Kuna croata	7,5585
Rublo russo	75,5386
Lira turca	3,3350
Dollaro australiano.	1,6035
Real brasiliano	4,2672
Dollaro canadese	1,4893
Yuan cinese	7,1370
Dollaro di Hong Kong	8,7026
Rupia indonesiana	15951,04
Shekel israeliano	4,4354
Rupia indiana	74,3837
Won sudcoreano	1338,03
Peso messicano	18,9809
Ringgit malese	4,7613
Dollaro neozelandese	1,7679
Peso filippino	52,579
Dollaro di Singapore	1,5901
Baht tailandese	40,2950
Rand sudafricano	15,2883

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

Cambi di riferimento rilevati a titolo indicativo del giorno 4 settembre 2015.

Tassi giornalieri di riferimento rilevati a titolo indicativo secondo le procedure stabilite nell'ambito del Sistema europeo delle Banche centrali e comunicati dalla Banca d'Italia, adottabili, fra l'altro, dalle Amministrazioni statali ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica 15 dicembre 2001, n. 482.

Dollaro USA	1,1138
Yen	132,82
Lev bulgaro	1,9558
Corona ceca	27,030
Corona danese	7,4604
Lira Sterlina	0,73150
Fiorino ungherese	313,55
Zloty polacco	4,2281
Nuovo leu romeno	4,4308
Corona svedese	9,4147
Franco svizzero	1,0839
Corona islandese	*
Corona norvegese	9,2165
Kuna croata	7,5590
Rublo russo	75,1586
Lira turca	3,3167
Dollaro australiano	1,5948
Real brasiliano	4,2066
Dollaro canadese	1,4736
Yuan cinese	7,0792
Dollaro di Hong Kong	8,6321
Rupia indonesiana	15787,71
Shekel israeliano	4,3595
Rupia indiana	74,0625
Won sudcoreano	1323,93
Peso messicano	18,7826
Ringgit malese	4,7325
Dollaro neozelandese	1,7478
Peso filippino	52,076
Dollaro di Singapore	1,5800
Baht tailandese	39,919
Rand sudafricano	15,1744

N.B. — Tutte le quotazioni sono determinate in unità di valuta estera contro 1 euro (valuta base).

15A07093



^{*} dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

^{*} dal 2 novembre 2009 la Banca d'Italia pubblica sul proprio sito web il cambio indicativo della corona islandese.

MINISTERO DELLO SVILUPPO ECONOMICO

Espropriazione definitiva in favore del Ministero dello sviluppo economico degli immobili siti nel comune di Pescopagano nell'ambito del progetto n. 39/60/COM/6057/01 «strada di collegamento dell'abitato di Muro Lucano con la S.S. 401 Ofantina» 1° lotto.

Con decreto n. 1414 del 4 agosto 2015 del Commissario *ad acta*, ex art. 86, legge n. 289/2002, ing. Filippo D'Ambrosio, è stata dichiarata, nell'ambito del progetto n. 39/60/COM/6057/01 «strada di collegamento dell'abitato di Muro Lucano con la s.s. 401 Ofantina» 1° lotto, l'espropriazione definitiva in favore del Ministero dello sviluppo economico, autorizzandone il trasferimento del diritto di proprietà, degli immobili siti nel comune di Pescopagano (Potenza):

foglio n. 19, particella n. 296 ex 127 di mq 400 - indennità liquidata \in 17.000,00 - ditta Di Tore Assunta Carmela;

foglio n. 19, particelle n. 275 ex 117 di mq 1.500 e n. 278 ex 118 di mq 670 - indennità liquidata \in 30.000,000 - ditta Buldo Lorenzo, Pinto Anna Maria Filomena e Pinto Michele;

foglio n. 28, particelle n. 374 ex 21 di mq 1.090 e n. 377 ex 79 di mq 175 - indennità liquidata & 21.000,00 - ditta Vallario Angela Maria, Vallario Carolina e Vallario Domenico.

Il citato decreto è notificato agli interessati, registrato, trascritto e volturato a cura della società Areateknica S.r.l.

L'opposizione del terzo è proponibile entro i trenta giorni successivi alla pubblicazione del presente comunicato. Decorso tale termine in assenza di impugnazioni, anche per il terzo l'indennità resta fissata nella somma liquidata.

15A07010

Abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di terra all'organismo «Cocert s.r.l.», in Gravina di Puglia.

Con decreto del Direttore generale della direzione generale per l'impresa e l'internazionalizzazione, visto il decreto del Presidente della Repubblica del 22 ottobre 2001, n. 462 e la direttiva del Ministero delle Attività Produttive dell'11 marzo 2002, esaminata la documentazione e la domanda presentata, è abilitato a decorrere dalla data del 9 settembre 2015 il seguente organismo:

COCERT srl Via Emilio Guida 138 - Gravina di Puglia (BA)

Installazione e dispositivi di protezione contro lo scariche atmosferiche;

Impianti di messa a terra di impianti alimentati fino a 1000V;

Impianti di messa a terra di impianti alimentati con tensione oltre 1000 V;

Impianti elettrici collocati in luoghi di lavoro con pericolo di esplosione.

L'abilitazione ha una validità quinquennale dalla data di emissione del decreto.

15A07016

Rinnovo dell'abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici all'organismo «C.V.E. s.r.l.», in Sarego.

Con decreto del Direttore generale per il mercato, la concorrenza, il consumatore, per la vigilanza e la normativa tecnica, emanato ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica del 22 ottobre 2001, n. 462, è rinnovata per ulteriori cinque anni l'abilitazione, al sottonotato organismo:

C.V.E. srl - Via Vittorio Belloni n. 111 Sarego (VI).

L'abilitazione ha una validità quinquennale dalla data del 4 settembre 2015.

15A07017

Rinnovo dell'abilitazione all'effettuazione di verifiche periodiche e straordinarie di impianti di messa a terra di impianti elettrici all'organismo «HT s.r.l.», in Pistoia.

Con decreto del Direttore generale per il mercato, la concorrenza, il consumatore, per la vigilanza e la normativa tecnica, emanato ai sensi del decreto del Presidente della Repubblica del 22 ottobre 2001, n. 462, è rinnovata per ulteriori cinque anni l'abilitazione, al sottonotato organismo:

HT srl Via Cimabue n. 1 Pistoia.

L'abilitazione ha una validità quinquennale dalla data del 2 settembre 2015

15A07018

Loredana Colecchia, redattore

Delia Chiara, vice redattore

(WI-GU-2015-GU1-219) Roma, 2015 - Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A.

- 10 -



MODALITÀ PER LA VENDITA

La «Gazzetta Ufficiale» e tutte le altre pubblicazioni dell'Istituto sono in vendita al pubblico:

- presso il punto vendita dell'Istituto in piazza G. Verdi, 1 00198 Roma ☎ 06-8549866
- presso le librerie concessionarie riportate nell'elenco consultabile sui siti www.ipzs.it e www.gazzettaufficiale.it.

L'Istituto conserva per la vendita le Gazzette degli ultimi 4 anni fino ad esaurimento. Le richieste per corrispondenza potranno essere inviate a:

Istituto Poligrafico e Zecca dello Stato S.p.A. Vendita Gazzetta Ufficiale

Via Salaria, 1027 00138 Roma fax: 06-8508-3466

e-mail: informazioni@gazzettaufficiale.it

avendo cura di specificare nell'ordine, oltre al fascicolo di GU richiesto, l'indirizzo di spedizione e di fatturazione (se diverso) ed indicando i dati fiscali (codice fiscale e partita IVA, se titolari) obbligatori secondo il DL 223/2007. L'importo della fornitura, maggiorato di un contributo per le spese di spedizione, sarà versato in contanti alla ricezione.



oint of the control o



DELLA REPUBBLICA ITALIANA

CANONI DI ABBONAMENTO (salvo conguaglio) validi a partire dal 1° OTTOBRE 2013

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE I (legislativa)

Tipo A	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari:		CANONE DI ABBONAMENTO		
I I I I I I	(di cui spese di spedizione € 257,04)* (di cui spese di spedizione € 128,52)*	- annuale - semestrale	€	438,00 239,00	
Tipo B	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti dei giudizi davanti alla Corte Costituzionale: (di cui spese di spedizione € 19,29)* (di cui spese di spedizione € 9,64)*	- annuale - semestrale	€	68,00 43,00	
Tipo C	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata agli atti della UE: (di cui spese di spedizione € 41,27)* (di cui spese di spedizione € 20,63)*	- annuale - semestrale	€	168,00 91,00	
Tipo D	Abbonamento ai fascicoli della serie destinata alle leggi e regolamenti regionali: (di cui spese di spedizione € 15,31)* (di cui spese di spedizione € 7,65)*	- annuale - semestrale	€	65,00 40,00	
Tipo E	Abbonamento ai fascicoli della serie speciale destinata ai concorsi indetti dallo Stato e dalle altre pubbliche amministrazioni: (di cui spese di spedizione € 50,02)* (di cui spese di spedizione € 25,01)*	- annuale - semestrale	€	167,00 90,00	
Tipo F	Abbonamento ai fascicoli della serie generale, inclusi tutti i supplementi ordinari, e dai fascicoli delle quattro serie speciali: (di cui spese di spedizione € 383,93)* (di cui spese di spedizione € 191,46)*	- annuale - semestrale	€	819,00 431,00	

N.B.: L'abbonamento alla GURI tipo A ed F comprende gli indici mensili

CONTO RIASSUNTIVO DEL TESORO

Abbonamento annuo (incluse spese di spedizione)

€ 56,00

PREZZI DI VENDITA A FASCICOLI

(Oltre le spese di spedizione)

Prezzi di vendita: serie generale	€	1.00
serie špeciali (escluso concorsi), ogni 16 pagine o frazione	€	1.00
fascicolo serie speciale, <i>concorsi</i> , prezzo unico	€	1.50
supplementi (ordinari e straordinari), ogni 16 pagine o frazione	€	1.00
fascicolo Conto Riassuntivo del Tesoro, prezzo unico	€	6,00

I.V.A. 4% a carico dell'Editore

PARTE I - 5° SERIE SPECIALE - CONTRATTI PUBBLICI

 (di cui spese di spedizione € 129,11)*
 - annuale € 302,47

 (di cui spese di spedizione € 74,42)*
 - semestrale € 166,36

GAZZETTA UFFICIALE - PARTE II

(di cui spese di spedizione € 40,05)* (di cui spese di spedizione € 20,95)* Prezzo di vendita di un fascicolo, ogni 16 pagine o frazione (oltre le spese di spedizione) € 1,01 (€ 0,83 + IVA)

Sulle pubblicazioni della 5° Serie Speciale e della Parte II viene imposta I.V.A. al 22%.

Si ricorda che, in applicazione della legge 190 del 23 dicembre 2014 articolo 1 comma 629, gli enti dello Stato ivi specificati sono tenuti a versare all'Istituto solo la quota imponibile relativa al canone di abbonamento sottoscritto. Per ulteriori informazioni contattare la casella di posta elettronica abbonamenti@gazzettaufficiale.it.

RACCOLTA UFFICIALE DEGLI ATTI NORMATIVI

Abbonamento annuo
Abbonamento annuo per regioni, province e comuni - SCONTO 5%

Volume separato (oltre le spese di spedizione)

€ 18,00

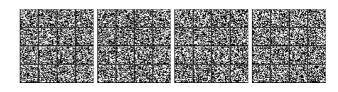
I.V.A. 4% a carico dell'Editore

Per l'estero, i prezzi di vendita (in abbonamento ed a fascicoli separati) anche per le annate arretrate, compresi i fascicoli dei supplementi ordinari e straordinari, devono intendersi raddoppiati. Per il territorio nazionale, i prezzi di vendita dei fascicoli separati, compresi i supplementi ordinari e straordinari, relativi anche ad anni precedenti, devono intendersi raddoppiati. Per intere annate è raddoppiato il prezzo dell'abbonamento in corso. Le spese di spedizione relative alle richieste di invio per corrispondenza di singoli fascicoli vengono stabilite di volta in volta in base alle copie richieste. Eventuali fascicoli non recapitati potranno essere forniti gratuitamente entro 60 giorni dalla data di pubblicazione del fascicolo. Oltre tale periodo questi potranno essere forniti soltanto a pagamento.

N.B. - La spedizione dei fascicoli inizierà entro 15 giorni dall'attivazione da parte dell'Ufficio Abbonamenti Gazzetta Ufficiale.

RESTANO CONFERMATI GLI SCONTI COMMERCIALI APPLICATI AI SOLI COSTI DI ABBONAMENTO

^{*} tariffe postali di cui alla Legge 27 febbraio 2004, n. 46 (G.U. n. 48/2004) per soggetti iscritti al R.O.C.







€ 1,00